# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

This Page Blank (uspto)

PCT

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

(51) Internationale Patentklassifikation 5: WO 92/18645 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: C12O 1/68, C12N 15/10 **A1** (43) Internationales C12P 21/00 Veröffentlichungsdatum: 29. Oktober 1992 (29.10.92)

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

PCT/EP92/00840 (21) Internationales Aktenzeichen:

14. April 1992 (14.04.92) (22) Internationales Anmeldedatum:

(30) Prioritätsdaten: P 41 12 440.5 16. April 1991 (16.04.91) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DIA-GEN INSTITUT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH [DE/DE]; Max-Volmer-Strasse

4, D-4010 Hilden (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HENCO, Karsten [DE/DE]; Kirchberg 4, D-4006 Erkrath 2 (DE). EIGEN, Manfred [DE/DE]; Georg-Dehio-Weg 14, D-3400 Göt-

tingen (DE).

(74) Anwälte: WERNER, Hans-Karsten usw.; Deichmannhaus am Hauptbahnhof, D-5000 Köln 1 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent). IT (europäisches Patent). sches Patent), JP, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: METHOD FOR PREPARING NEW BIOPOLYMERS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON NEUEN BIOPOLYMEREN

#### (57) Abstract

In a method for preparing new biopolymers with improved properties using polymerases, at least one cycle of the following steps is carried out in a series of parallel arrangements to be compared: Nucleic acid sequences or a mixture of similar nucleic acid sequences in the mutant distribution of a quasi species undergo limited mutagenesis in the region of the error threshold. The mixtures are replicated under simultaneous conditions and/or consecutively. The resultant nucleic acids mixtures are compartmented by division. They are then selected by means of a selection system which reflects the properties of interest of the nucleic acid sequence itself or indirectly through its translation product.

#### (57) Zusammenfassung

Das Verfahren zur Herstellung von neuen Biopolymeren mit verbesserten Eigenschaften mittels Polymerasen besteht darin, dass mindestens ein Zyklus der nachstehend genannten Schritte in einer Serie von zu vergleichenden Parallelansätzen durchlaufen wird: Nukleinsäuresequenzen oder ein Gemisch ähnlicher Nukleinsäuresequenzen in der Mutantenverteilung einer Quasi-Spezies werden in Bereich der Fehlerschwelle einer begrenzten Mutagenese unterworfen; diese Gemische werden unter simultanen Bedingungen und/oder nacheinander repliziert; die so enstandenen Nukleinsäuregemische werden durch Aufteilung kompartimentiert; und danach durch ein Selektionssystem selektiert, welches die interessierenden Eigenschaften der Nukleinsäuresequenz selbst oder indirekt über deren Translationsprodukt reflektiert.

### LEDIGILICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	FI	Finnland	MN	Mongolei
AU	Australien	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BB	Barbados	GA	Gabon	MW	Malawi
BE	Belgien	CB	Vereinigtes Kömgreich	NL	Niederlande
8F	Burkina Faso	GN	Guinea	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	PL	Polen
BJ	Benin	HU	Ungarn	RO	Rumänien
BR	Brasilion	ΙE	trland	RU	Russische Föderation
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	รบ	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	ΤG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	บร	Vereinigte Staaten von Amerika
DE*	Deutschland	MC	Monaco		
ÐK	Dänemark	MG	Madagaskar		
ES	Spanien	ML.	Mali		

### "Verfahren zur Herstellung von neuen Biopolymeren"

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von neuen Biopolymeren mit verbesserten Eigenschaften mittels Polymerasen. Biopolymere wie Peptide und RNA werden stets synthetisiert unter Mitwirkung von Polymerasen. Um neue Biopolymere mit verbesserten Eigenschaften zu erhalten, hat man in der Vergangenheit vor allem nach neuen biologischen Quellen gesucht und diese selektiert, um schließlich solche mit guten oder besseren Eigenschaften im großen Umfang zu replizieren und dadurch die gewünschten Biopolymere zu produzieren. Letztlich beruhen hierauf alle klassischen biologischen und mikrobiologischen Züchtungsmethoden.

Durch die Technik der Rekombination von Genen und der Produktion von Biopolymeren in Mikroorganismen und Zellkulturen konnten bereits erhebliche Fortschritte erzielt werden. Versuche durch gezielte oder ungezielte Veränderung einzelner oder mehrerer Teile der Biopolymeren bzw. der kodierenden Nukleinsäuresequenzen haben trotz erheblichen Aufwandes nur in wenigen Fällen zum Erfolg geführt. L. Gold beschreibt die Optimierung einer RNA über eine oder zwei gleichwertige Punktmutationen innerhalb eines engen Sequenzausschnittes nach einem Verfahren, das SELEX genannt wurde. Die Natur zeigt jedoch, daß häufig entferntere Sequenzabschnitte oder längere zusammenhängende Sequenzabschnitte zum Gegenstand zielter Optimierung werden. Beispiele hierfür sind die Optimierung von Antikörpern nach Mechanismen, die als somatische Mutationen beschrieben sind. Somatische Mutationen sind mechanistisch noch nicht vollends verstanden, zeigen jedoch eine bedeutende Steigerung der Selektivität

1

eines Antikörpers und erweitern somit das genetische Potential kodierter Antikörper über ihre Fähigkeit zur variierenden Rekombination hinaus.

Die Optimierung biologischer Pharmaprodukte ist ein wichtiges Ziel der pharmazeutischen Industrie. Erwähnt seien die Optimierung von enzymatischen Aktivitäten, von Rezeptoreigenschaften, von Ligandenwechselwirkungen, von antibiotischen oder antiviralen Eigenschaften, von effektiver Vaccinierung etc. Technisch werden bislang viele Wege verfolgt wie Screeningmethoden auf bereits natürlich vorhandene Strukturen oder deren chemische Modifizierung, wie zielorientiertes Design durch Computermodelling oder rekombinant gentechnische Verfahren.

Die Natur offenbart uns die Ergebnisse eines natürlichen Optimierungsprozesses, d. h., die Ergebnisse der Evolution. Ihre Mechanismen zu verstehen, war das Anliegen vieler namhafter Naturwissenschaftler und Philosophen. Es soll hier in wenigen Sätzen versucht werden, die Auffassungen Darwins ("The origin of Species", G. G. Simpson, Collier-Mac Millan, London, 1962), Monods ("Zufall und Notwendigkeit", J. Monod, Piper, München, 1971) Eigens (M. Eigen, J. McCaskill & P. Schuster, 1987, 1988, J. Phys. Chem.) kurz zu analysieren. Darwin kam bei seinem Studium der Arten zu dem Ergebnis, daß Evolution auf dem Wechselspiel von Mutation und natürlicher Selektion beruht. Monod arbeitete diese Gedanken in das neue Weltbild der molekularen Genetik ein und diskutierte die Bedeutung zufälliger Mutationen der genetischen Information eines existierenden Wildtyps und ihre zwangsläufige Selektion im Falle einer besser angepaßten Wertigkeit.

Eigen konnte anhand einfacher Überlegungen demonstrieren, daß der natürliche Optimierungsprozess der Evolution durch Wildtyp-Mutagenese nicht erklärbar ist. Anders ausgeWO 92/18645 PCT/EP92/00840

drückt, ein blindes Ausprobieren natürlich entstehender Wildtypmutanten könnte angesichts unvorstellbar großer Zahlen möglicher Alternativen niemals zu einer effizienten Evolution führen. Der abgelaufene Zeitraum von ca. 4 Milliarden Jahren wäre zu kurz, die zur Verfügung stehende Materie um viele Größenordnungen zu klein, um auch nur zu primitiven Lebensformen zu gelangen. Der Durchbruch im Verständnis evolutiver Vorgänge gelang durch die richtige Interpretation genetischer Experimente sowie durch die Einführung neuer Konzepte, wie Quasi-Spezies, Sequenzraum, Wertlandschaft, Hyperzyklus, Kompartimentierung.

Für die vorliegende Erfindung sind Erklärungen zu einigen Begriffen unbedingt notwendig, da sie für die beanspruchte erfinderische Umsetzung in wirtschaftlich nutzbare Synthesestrategien unumgänglich sind.

"Quasi-Spezies" bezeichnet ein neues Verständnis der alten "Wildtyp"-Definition. Die Gesamtheit einer durch Reduplikation auseinander hervorgegangenen Kollektion von Genomen stellt keine Sammlung identischer (Wildtyp)-Sequenzen dar. Vielmehr handelt es sich um eine Verteilung von Mutanten in der Umgebung des Wildtyps. Die Verteilung als solche ist das Objekt der Selektion, nicht die spezifische "Wildtyp"-Sequenz. Die Verteilung entsteht vor allem durch Kopierfehler reduplikativer Enzyme (Polymerasen). Lediglich die häufigst vertretene mittlere Sequenz ist identisch mit dem zuvor angenommenen "Wildtyp", während die große Mehrheit aller übrigen Sequenzen mehr oder weniger starke Abweichungen zur ehemals definierten Wildtyp-Sequenz aufweisen. Die Häufigkeit einer spezifischen Sequenz und die Häufigkeit eng verwandter Sequenzen stellt ein Maß für die biologische Wertigkeit dar. Die Verteilung bestimmt die sogenannte Wertlandschaft. Der evolutive Vorteil liegt unmittelbar auf der Hand: Bei verändertem

Anforderungsprofil kann ein so strukturiertes biologisches System rasch reagieren. Wenn auch zunächst zahlenmäßig nicht stark vertreten, so gibt es doch Varianten, die relativ weit entfernt vom Wildtyp, jedoch näher am hypothetisch neuen Maximum einer Wertigkeit liegen. Evolution erhält dadurch eine interne Steuerung, und es wird Zeit gewonnen. Dem positiven Effekt entgegen steht die Gefahr des Informationsverlustes durch zu große Replikationsfehlerhäufigkeit. Eigen konnte zeigen, natürliche Systeme dicht unterhalb des zulässigen Fehlermaximums replizieren. Ein irreversibles Zerfließen genetischer Information wird verhindert, doch ist die Flexibilität für Veränderungen maximal. Die Quasi-Spezies bleibt stabil, solange sich keine besser angepaßte Verteilung aufbaut. Eine weitere Folgerung dieses neuen Verständnisses von Wertlandschaften ist es, daß blinde "trial and error" Mutageneseprozesse nicht erforderlich sind, sondern daß sich evolutive Anpassungen zielgerichtet entlang von "Graten" der Wertlandschaft bewegen. Hyperzyklus und Kompartimentierung sind weitere Begriffe, die erfinderisch in den Technikmaßstab umgesetzt werden und in ihrer Natur kurz erklärt werden sollen. Der Hyperzyklus stellt die zyklische Interaktion von replikationsfähigen Informationsträgern und den durch sie kodierten Replikation-katalysierenden Enzymen dar. Die Kompartimentierung in Vesikel oder Zellstrukturen sorgt dafür, daß Varianten von Hyperzyklen für sich evoluieren können und daß verhindert wird, daß sich Mutationen statistisch und gleichmäßig auswirken, und somit nicht direkt und spezifisch auf die kodierende Sequenz rückwirken.

Die Erfindung hat sich die Aufgabe gestellt, unter Ausnutzung obiger Erkenntnisse ein Verfahren zur Herstellung von neuen Biopolymeren mit systematisch verbesserten Eigenschaften mittels Polymerasen zu entwickeln. Diese Aufgabe kann gelöst werden dadurch, daß mindestens ein Zyklus der nachstehend genannten Schritte in einer Serie von zu vergleichenden Parallelansätzen durchlaufen wird,

- Nukleinsäuresequenzen oder ein Gemisch ähnlicher Nukleinsäuresequenzen in der Mutantenverteilung einer Quasi-Spezies werden im Bereich der Fehlerschwelle einer begrenzten Mutagenese unterworfen,
- diese Gemische werden unter simultanen Bedingungen und/oder nacheinander repliziert,
- die so entstandenen Nukleinsäuregemische werden durch Aufteilung kompartimentiert
- und danach durch ein Selektionssystem selektiert, welches die interessierenden Eigenschaften der Nukleinsäuresequenz selbst oder indirekt über deren Translationsprodukt reflektiert.

Die Mutagenese erfolgt im einfachsten Fall bereits durch die Replikation im Bereich der Fehlerschwelle des Replikationsenzyms/Enzymsystems. Darüber hinaus kann sie auch erfolgen durch Reaktionsbedingungen und Reaktionsparameter, die Mutationen begünstigen, um in den Bereich der zulässigen Fehlerschwelle für ein Gensegment zu gelangen oder kurz darüber hinaus. Hierzu zählen beispielsweise die definiert ungleichgewichtige Gabe von Purin- und/oder Pyrimidinnukleotidbasen sowie die Zugabe von Basenanalogen. Weiterhin können auch mutagene Substanzen und/oder energiereiche Strahlung angewendet werden. Schließlich können auch sonstige Parameter wie Temperatur, pH-Wert, Redoxpotential etc. Mutationen begünstigen.

Unter begrenzter Mutation im Sinne der vorliegenden Erfindung ist eine Mutagenese zu verstehen, die noch nicht zur völligen Zerstörung des Systems führt. Sie beabsichtigt weiterhin, nicht sämtliche Teile der Nukleinsäuresequenz zu verändern. Dies bedeutet jedoch nicht, daß für Teile des Gemisches und kurzzeitig doch die biolo-

gisch zulässige Grenze überschritten wird. Es ist also durchaus zulässig, daß neben überlebensfähigen und gegebenenfalls optimierten Mutanten auch geschädigte Mutanten entstehen, die letztlich nicht überleben. Auf alle Fälle soll nicht nur eine einzele Mutante überleben, sondern es müssen Gruppen von Mutanten überleben. Die Bedingungen der Mutagenese können darüber hinaus durchaus so gewählt oder abgestuft werden, daß unterschiedliche Nukleinsäuresequenzabschnitte unterschiedlichem Mutagenesedruck ausgesetzt sind. Aber auch bei dieser Ausführungsform ist darauf zu achten, daß Gruppen von Mutanten überleben.

Vorzugsweise erfolgt die Mutagenese so, daß durch die Einstellung der als Variablen benutzten Genauigkeit der Replikation oder deren abgestufte Genauigkeit in konsekutiven Schritten um den Bereich der Fehlerschwelle herum ("Tempern"), gefolgt von der (>> 10) genaueren Verstärkungsreplikation die Verteilung der Nukleinsäuren auf das gesuchte Optimum hin gerichtet durch die Wertlandschaft im Bereich ihrer Fehlerschwelle geführt wird.

Die Aufteilung in Kompartimente muß erfindungsgemäß so erfolgen, daß einerseits praktisch alle neuen und alle alten Varianten in mindestens einem Kompartiment vorhanden sind, andererseits der Inhalt der Kompartimente durch phänotypische Selektion differenziert werden kann. Diese Bedingungen können von Fall zu Fall durch relativ einfache Vorversuche ermittelt werden. Als Kompartimente sind beispielsweise geeignet die Kompartimente in den Replikationsmaschinen nach Eigen; vgl. Patentanmeldungen EP 88 13 773.2 ("Verschiebeeinheit"), EP 88 14 398.8 ("Gradientenbrett"), DE 40 22 792.8 ("Folie"), DE 40 22 793.6 ("Verschweißeinrichtung"), DE 40 22 794.4 ("Form d. Folie") und DE 40 29 004.2 ("Schlitten").

Für die praktische Durchführung des Verfahrens ist es weiterhin wichtig, daß die zu einer phänotypisch selek-

WO 92/18645 PCT/EP92/00840

tierten Biopolymerengruppe zugehörigen Nukleinsäuresequenzen simultan oder nachträglich allein oder im Gemisch zugeordnet werden können. Dies ist vor allem deshalb nötig, um die erfindungsgemäß ermittelten optimierten Nukleinsäuresequenzen wiederzufinden und gezielt
für weitere Zyklen einsetzen zu können.

Im Gegensatz zu den klassischen Methoden der Gentechnologie werden erfindungsgemäß weder die genauen Nukleinsäuresequenzen der Ausgangspopulation noch die genauen Nukleinsäuresequenzen der optimierten Population bestimmt. Es wird vielmehr ausgehend von den Variationsbreiten ausgewählter Gruppen durch Mutagenese und Selektionierung weiterentwickelt. Hierdurch werden die Gratwanderungen der Natur bei der Evolution ausgenutzt und dadurch das Gesamtverfahren beschleunigt und vereinfacht.

Die Selektionierung der Nukleinsäuregemische erfolgt vorzugsweise an Produkten, welche direkte Kopplungen von Genotypen und Phänotypen darstellen. Ein Beispiel hierfür sind Polysome, die in einer direkten Kopplung sowohl die Translationsprodukte als auch deren kodierende RNA enthalten. Gruppen derartiger Polysome können beispielsweise biologisch relevant üblicherweise selektiert werden zum Beispiel durch ihre Eigenschaft der Bindung an bestimmte Rezeptoren, wie Antikörper, Metallchelatkomplexe etc. An diesen Polysomen wiederum ist die relevante Nukleinsäuresequenz noch angekoppelt. Sie kann daher in besonders einfacher Weise nachträglich wieder zugeordnet werden. Selbstverständlich sind aber auch andere übliche Methoden der Selektionierung möglich. Beispielsweise kann eine derartige Durchmusterung eines großen selektierten Mutantenspektrums auch auf den Apparaturen nach Eigen erfolgen. Sie ermöglicht aus einem initialen Variantenspektrum von 109 in bereits vier Zyklen dieser Apparatur die Selektion eines einzigen Klons. Die zahlenmäßigen Bereiche, in denen diese Selektionierung sinnvoll und effizient durchführbar

8

sind, ergeben sich aus der anliegenden Figur 1 über die hierarchische Parallelführung und Selektion sowie die zugehörigen Zahlenbeispiele für die Durchmusterung eines großen selektierten Mutantenspektrums. Als besonders geeignete Verfahren zur Detektion haben sich hierbei Fluoreszenznachweisverfahren erwiesen.

Wenn eine Mutantenverteilung bemerkenswerte Eigenschaften aufweist, läßt sich durch hierarchische Parallelführung ein großes Spekturm von Mutanten durchmustern. Für das Beispiel einer Multiplizität von 10<sup>9</sup> Varianten ist man bereits nach 4 Selektionszyklen bei der Stufe einer Reinkultur.

Um statistisch mit hoher Wahrscheinlichkeit keine Varianten zu verlieren, werden nach Verstärkung so viele Mutanten in den nächsten Zyklus überführt, daß jede der selektionierten Varianten ca. 10 x vertreten ist. Bei Zahlenwerten << 10 würde der stochastische Effekt maßgebend, so daß leicht Variantenverluste eintreten können. Umgekehrt würde die durchschnittliche Repräsentanz von 100 Kopien jeder Variante keinen Selektionseffekt bzw. Reduktion der Variantenanzahl bewirken.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens sollte deshalb darauf geachtet werden, daß nach Möglich-keit die folgenden Parameter erfüllt werden:

- Zyklisch geführte Reaktionskette mit von außen steuerbarer biologischer Funktionskontrolle und Selektion;
- reproduzierbare Handhabung großer Probenmengen;
- möglicher Verzicht auf rekombinante Organismen;
- zyklische, künstlich induzierte Verbreiterung des Mutantensprektrums mit regioselektiver Mutagenese;

- On-Line-Kontrolle der Optimierung;
- Möglichkeit zur Generierung statistischer Verteilungen großer Quasi-Spezies-Populationen;
- Optimierung der Population entlang von Graten der Wertlandschaft;
- hierarchische Parallelführung vieler Probenansätze.

Hiermit unterscheidet sich das erfindungsgemäße Verfahren deutlich von bisher bekannten Verfahren. Die Idee, aus einem Kollektiv randomisiert angebotener Mutanten gut angepaßte Substrukturen zu selektionieren, ist bereits von Rechenberg 1973 vorgeschlagen worden ("Evolutionsstrategie", Problemata frommannholzboog, Stuttgart-Bad Cannstatt). C. Tuerk und L. Gold (1990), Science 249, 505 -510, konnten experimentell auch zeigen, daß diese Vorgehensweise zum Erfolg führt, wenn die Anzahl möglicher Mutanten klein ist, d. h. die Anzahl der zu variierenden Positionen gering ist und somit alle möglichen Varianten a priori in einem Gemisch repräsentiert sind. Das bedeutet jedoch in einem Kolletiv von angenommen 10<sup>12</sup> Molekülen, ca. 18 Positionen auf DNA/RNA-Ebene, wenn jede mögliche Sequenz mit durchschnittlich 10 Molekülen besetzt sein soll. Mit dieser Strategie lassen sich nur äußerst kurze Bereiche optimieren. Ziel einer Selektion sollen jedoch erfindungsgemäß Proteine sein, an denen große Teile der Sequenzen optimiert werden können und die dennoch als Gruppe von Mutantenverteilungen vorliegen. Mit einer a priori Verteilung müßte eine unvorstellbar große Anzahl von Molekülen bearbeitet werden. Dies kann aus den verschiedenstens Gründen, insbesondere aus den Gründen des unverhältnismäßig großen Aufwandes nicht funktionieren. Es würden wiederum alle Dimensionen an Material und benötigter Zeit gesprengt.

Auch die Verfahren des sogenannten "serial transfer" sind zumindestens in der bisher in der Literatur beschriebenen Form nicht praktikabel, wenn der Selektionsschritt und die Bewertung der spezifischen Mutante eine Verdünnung auf Einzelkopieebene verlangt. Damit lassen sich technisch zu wenig Mutanten testen und werten. Erfindungsgemäß wird von dem Prinzip der Natur Gebrauch gemacht, in welcher die besser angepaßten Mutanten weder einem homogenen Sequenzspektrum noch einer definierten Wildtypsequenz entsprechen. Die Natur arbeitet hingegen mit Mutantenverteilungen und einer Wichtung der Quasi-Spezies. Dieses Prinzip ist bisher nie zur gezielten Weiterentwicklung und Wertigkeitsbestimmung herangezogen worden. Es sind deshalb auch nicht die sie umgebene Wertlandschaft des Sequenzraumes inklusive solcher Mutanten mit Hamming-Abständen berücksichtigt worden. Gerade die Population von Mutanten in weiterer Entfernung zur häufigst besetzten Sequenz und deren engsten Umgebungen vermehrt zu besetzen, wird erfindungsgemäß ausgenutzt. Dabei wird die Besetzung der Wertlandschaft der Quasi-Spezies-Verteilung verbreitert, d. h. geschmolzen. Unter diesem Schmelzen wird verstanden, das begrenzte Überschreiten zulässiger Fehlergrenzen. Die zulässige Fehlergrenze (Einbauraten von nicht "Watson-Crick-Paaren" ist definiert durch die Länge der Sequenz und den Selektionswert einer Quasi-Spezies-Verteilung, d. h. der Höhenverteilung der Werteprofile. Da die Fehleinbauraten der verwendeten Polymerasen bezogen auf die in vitro replizierten Sequenzen gewöhnlich klein sind, wird der Mutationsdruck erfindungsgemäß künstlich erhöht.

Abgestimmt auf den Mutationsdruck muß dann die Stringenz des Selektionssystems gewählt werden. Die Stringenz muß so groß sein, daß das Profil der Besetzung der Wertlandschaft folgt und bestehen bleibt im Gegensatz zur statistischen Gleichverteilung beim SELEX-Verfahren. Die

WO 92/18645 PCT/EP92/00840

Bedingungen sind somit auch so zu wählen, daß Mutanten mit großen relativen Hamming-Abständen die Selektion überstehen können.

Das erfindungsgemäße Konzept der Quasi-Spezies berücksichtigt auch die Besetzungsdichte sogenannter neutraler Mutanten. Im engsten Sinne neutral sind nur die Mutanten, die auch in der Nachbarschaft von gleichwertigen Mutanten umgeben sind, d. h. einem Plateau in der Wertlandschaft. Dies kann jedoch nur annähernd gelten. Der Wert einer spezifischen Sequenz wird mitbestimmt von der Bewertung und somit Besetzung der benachbarten Varianten, aus denen eben diese Mutante bei Replikation und geringer Mutagenese hervorgehen kann. Erfindungsgemäß sollten deshalb Bedingungen so gewählt werden, daß eine hinreichende Besetzungsdichte der Wertlandschaft erhalten bleibt. wird daher erfindungsgemäß unterschieden zwischen dem Mutageneseschritt zur Schaffung von Varianten großer Hamming-Abstände und dem Replikationsschritt zur Besetzung der jeweiligen engeren Hamming-Abstände in der Umgebung der weit entfernten Varianten. Dieses Prinzip wird augenscheinlich in der anliegenden Darstellung der Mutagenese und Amplikationsstrategie zum Schmelzen von Quasi-Spezies-Verteilungen; Figur 2.

Diese stilisierte Darstellung beschreibt das Schicksal einer Mutantensequenz aus einer Mutantenverteilung, die den vorhergehnden Selektions- und Verteilungsschritt überstanden hat. Im Mutagenese-Schritt wird diese Sequenz in einem "Mutagenese-Puls" geschmolzen, d. h. daß Mutanten entstehen, die einen höheren mittleren Hamming-Abstand von den Ausgangsmutanten haben, als es der natürlichen Fehleinbaurate der beteiligten Polymerasen entsprechen würde. Um eine funktionale Selektion betreiben zu können,

folgt dem Mutageneseschritt erfindungsgemäß ein Verstärkungsschritt (Amplifikation). Hierbei wird der Mutationsdruck experimentell deutlich niedriger gewählt, im Extremfall entsprechend der natürlichen Fehleinbaurate der verwendeten Polymerasen. Damit ergibt sich um die mittlere Sequenz der weit voneinander divergierenden Varianten jeweils ein Mutantenspektrum mit kleineren Hamming-Abständen.

Verfahren, die sich für die besprochene Vorgehensweise eignen, sind automatisierte Genamplifikationsverfahren, die zyklisch oder alternierend zyklisch gefahren werden und das Prozessieren umfangreicher Kollektive erlauben. Dafür wurden PCR-taugliche Systeme entwickelt und/oder serial Transfer-Systeme, wobei umfangreiche Quasi-Spezies-Verteilungen transferiert und selektiert werden können. Bei der erfindungsgemäßen Umsetzung der Technik kommt es, wie oben beschrieben, auf die technische Beherrschung großer Probenkollektive an und deren Wichtung mittels geeigneter Selektionssysteme. Andere Amplifikationsverfahren (z. B. J. Compton 1991, Nature 350, 91 - 92) sind unter bestimmten Bedingungen ebenfalls für den Verstärkungs- und Mutageneseschritt geeignet.

Mit der beschriebenen Folientechnik zur Genamplifikationsstrategie lassen sich technisch zwischen  $10^3$  und  $10^6$  Reaktionsansätze parallel bewerten. Das bedeutet letztlich die Analyse und Selektion aus bis zu  $10^{13}$  bis  $10^{16}$  Mutanten pro Reaktionszyklus.

Das erfindungsgemäße Wechselspiel von Selektionsdruck und Mutationsdruck sorgt für die Balance zwischen Zerfließen des Informationsgehaltes in ein Kontinuum zahlenmäßig nicht mehr zu bewältigender Besetzungsmöglichkeiten einerseits und Erstarren des Systems andererseits. Es ist fein abgestimmt, um ein optimales Driften der Quasi-

Spezies hin zum gesuchten Optimum zu gestatten. Das Verfahren der Natur konnte zwar analysiert werden und gibt zahlenmäßig wertvolle Hinweise für die größenordnungsmäßige Wahl der experimentellen Parameter, das Feintuning wird jedoch erfindungsgemäß jeweils angepaßt, da es spezifisch mit dem jeweiligen Anforderungsprofil korreliert ist und sich im Verlaufe des Optimierungsprofils verändern kann. Mit anderen Worten, beide Parameter sind immer wieder einander anzugleichen. Sie spiegeln die jeweilige Struktur der Wertlandschaft wieder, d. h. die Zerklüftung oder die Breite der Grate und Bergrücken. Kleine Fehlabweichungen eines Parameters können durch Nachführen des zweiten Parameters nachgesteuert werden, so daß die Gefahr beherrscht werden kann, daß z. B. in einem fortgeschrittenen Optimierungsstadium durch zu hohen Mutationsdruck die Information irreversibel zerfließt. Konkret bedeutet dies, daß bei zu niedrig gewähltem Mutationsdruck der Selektionsdruck erhöht werden kann und bei zu hoch gewähltem Mutationsdruck der Selektionsdruck verringert werden kann.

Von großer Bedeutung für die Adjustierung der diskutierten Parameter ist die Wahl des Selektionsverfahrens, mit dem es möglich sein muß, kontrolliert Quasi-Spezies-Verteilung zu selektionieren. Die Parameter sollen die Wertigkeit einer Population korrekt messen können, d. h. sie sollen mit dem angestrebten Optimum eng korreliert sein. Ihr Signal/Rausch-Verhältnis muß hinreichend groß sein, um bei der Prallelführung von Experimenten im automatisierten Vielkanalsystem klare Entscheidungen zuzulassen. Fluoreszenzmeßverfahren eignen sich optimal für diesen Zweck.

Vorzugsweise sollen Selektionsdrucke ausgeschlossen werden, die nicht im direkten Zusammenhang mit dem Zieloptimum stehen. So wird die Replikationsgeschwindigkeit
als Kriterium ausgeschlossen, indem amplifizierende
Enzyme, Primer im Überschuß angeboten werden. Bei Einsatz

der in vitro Proteinbiosynthese lassen sich Effekte ausschließen, die auf Gebrauch seltener Codons zurückzuführen sind.

Erfindungsgemäß wird der Zyklus mindestens einmal, vorzugsweise jedoch mehrfach durchgeführt. In Figur 3 ist eine typische zyklische Produktoptimierung gezeigt. Sie kann beispielsweise die Schritte a) bis k) beinhalten. Dabei wird eine zu optimierende, informationstragende RNA entweder mittels Replikase oder in einer PCR-Reaktion oder einem homogenen RNA/DNA-Replifikationsvefahren mutagenisiert und repliziert. Dabei wird für eine Übersetzung in das zugehörige Proteinprodukt eine Promotor-Sequenz eingeführt, die sich z. B. über primer oder Ligationsverfahren synthetisch einführen läßt und somit dem Mutationsschritt nicht unterworfen wird. Zur Kopplung von Genotyp und Phänotyp lassen sich Bindungseigenschaften mit gezielter Extraktion verbinden, wodurch der Selektionsschritt eines Zyklus in seiner Effizienz gesteigert werden kann. Erfindungsgemäß notwendig und ausreichend ist jedoch bereits die Kompartimentierungsstrategie zur hierarchischen Parallelführung von Mutantenverteilungen.

Figur 4 zeigt eine typische hierarchische Parallelführung nach Selektion. Das Diagramm verdeutlicht einen Ausschnitt aus der Kette zyklischer Reaktionsabfolgen, mit der die erfindungsgemäße hierarchische Parallelführung und der Bezug zu Mutations-, Amplifikations- und Selektionsschritt verdeutlicht wird. Die angegebenene Zahlen entsprechen dem erfindungsgemäßen Verfahren. Sie können real jedoch erheblich abweichen. Ihre Größenordnungen werden jeweils so gewählt, daß

- optimierte Varianten eine statistisch hohe Chance haben, positiv selektioniert zu werden bzw. den jeweils nächsten Zyklus zu erreichen,
- optimierte Varianten sich im Untergrundrauschen minderwertiger Varianten im Selektionsschritt zu erkennen geben,
- die Amplifikationshöhe ein hinreichend großes Meßsignal des Selektionsparameters erlaubt,
- möglichst viele unterschiedliche Varianten pro Zyklus durchgemustert werden.

Ein Aliquot einer selektierten Variantenverteilung m des Zyklus o (mo) mit ca 1.000 Varianten wird so auf viele (z. B. 1.000) Reaktionsgefäße (RG) verteilt, daß jedes RG ca. 10 Varianten enthält, also jede Variante insgesamt ca. 10 x repräsentiert ist. Somit ist die Wahrscheinlichkeit des Verlustes einer Variante statistisch klein. Die Verteilungen des ersten Zyklus (1, 2, ... 1.000,) werden parallel der Mutagenese unterworfen, wobei ca. 10<sup>3</sup> Varianten pro RG entstehen. Sie werden so verstärkt, daß insgesamt ca. 10<sup>10</sup> Sequenzen pro RG entstehen, die die 10<sup>3</sup> unterschiedlichen Varianten nach Mutagenese beinhalten.

Erfindungsgemäß wird der Reaktionsansatz  $n_1$  im Selektionsschritt für den nächsten Zyklus ausgewählt, jedoch nicht über die Bewertung von  $n_1$ , sondern über die Bewertung des von  $n_1$  abgeleiteten, verstärkten Mutantenspektrums  $n_1$ '. Für das Beispiel von  $10^3$  Varianten pro RG reicht es wieder, wenn ein Aliquot so auf die 1.000 RG des Folgezyklus verteilt wird  $(1_2, 2_2, \dots, 1.000_2)$ , daß im Durchschnitt wieder jede einzelne Variante aus  $n_1$ ' is ach im Zyklus 2 repräsentiert wird. Auf der Basis der angenommenen Zahlenwerte würden pro Zyklus  $10^5$  Varianten ge-

mustert. Diese Zahl läßt sich deutlich steigern, wenn entweder mehr RG eingesetzt werden, ein sensitiver oder schärfer selektierendes Selektionsverfahren eingesetzt wird oder wenn erwünschte Mangelmutanten z. B. durch Extraktion von  $\mathbf{n_1}'$  abgetrennt werden können, wie es z. B. bei einer Selektion über Bindungsoptimierung möglich ist.

### <u>Patentansprüche</u>

- Verfahren zur Herstellung von neuen Biopolymeren mit verbesserten Eigenschaften mittels Polymerasen, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein Zyklus der nachstehend genannten Schritte in einer Serie von zu vergleichenden Parallelansätzen durchlaufen wird,
  - Nukleinsäuresequenzen oder ein Gemisch ähnlicher Nukleinsäuresequenzen in der Mutantenverteilung einer Quasi-Spezies werden im Bereich der Fehlerschwelle einer begrenzten Mutagenese unterworfen,
  - diese Gemische werden unter simultanen Bedingungen und/oder nacheinander repliziert,
  - die so entstandenen Nukleinsäuregemische werden durch Aufteilung kompartimentiert
  - und danach durch ein Selektionssystem selektiert, welches die interessierenden Eigenschaften der Nukleinsäuresequenz selbst oder indirekt über deren Translationsprodukt reflektiert.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die begrenzte Mutagenese durch definiert ungleichgewichtige Gabe der Purin- und/oder Pyrimidinnukleotidbasen oder Basenanaloge oder durch mutagene Substanzen und/oder durch energiereiche Strahlung oder sonstige die Mutation begünstigende Reaktionsparameter erzeugt wird.

- 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß durch die Einstellung der als Variablen benutzten Genauigkeit der Replikation oder deren abgestufte Genauigkeit in konsekutiven Schritten um den Bereich der Fehlerschwelle herum ("Tempern"), gefolgt von der (>> 10) genaueren Verstärkungsreplikation die Verteilung der Nukleinsäuren auf das gesuchte Optimum hin gerichtet durch die Wertlandschaft im Bereich ihrer Fehlerschwelle geführt wird.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß unterschiedliche Nukleinsäuresequenzabschnitte unterschiedlichem Mutagenesedruck ausgesetzt werden.
- Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Aufteilung in Kompartimente so erfolgt, daß einerseits praktisch alle neuen und alten Varianten in mindestens einem Kompartiment vorhanden sind und andererseits der Inhalt der Kompartimente durch phänotypische Selektion differenziert werden kann.
- 6. Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die zu einer phänotypisch selektierte Biopolymerengruppe zugehörigen Nukleinsäuresequenzen simultan oder nachträglich alleine oder im Gemisch zugeordnet werden können.
- 7. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Selektionierung der Nukleinsäuregemische an Produkten erfolgt, welche direkte Kopplungen von Genotypen und Phänotypen darstellen.

WO 92/18645 PCT/EP92/00840

8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Selektionierung an Polysomen erfolgt, die in einer Kopplung sowohl die Translationsprodukte als auch deren kodierende RNA enthalten.

19

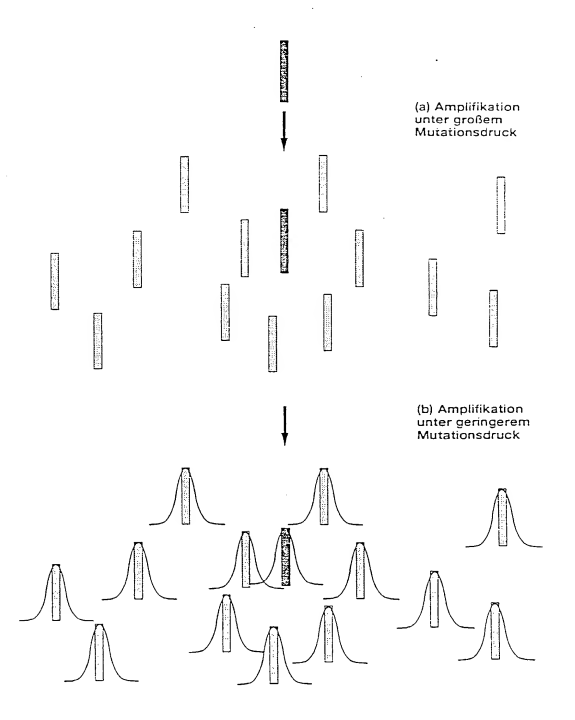
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Selektion von Zyklus zu Zyklus durch Variation der Stringenz der Selektionsbedingungen und Mutationsbedingungen gesteuert wird.
- 10. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß eine große Anzahl vergleichender Parallelansätze gefahren und ausgewertet wird.

# Durchmusterung eines großen, selektierten Mutantenspektrums

	Anzahl der Reaktions- gefäße (RG)	Multiplizität der Varianten	Amplifikation/ Verdünnung	
Initiales Variantenspek	atrum 1	109		
Verteilung	1.000	106		I
Verstärkung (x10 <sup>6</sup> )	1.000	106	106	
Selektion	1	106	106	1. Zyklus
Verdünnung (x10 -5)	1	106	10	
Verteilung	1.000	104		1
Verstärkung (x10 <sup>6</sup> )	1.000	104	106	
Selektion	, 1	104	106	2. Zyklus
Verdünnung (x10 -5)	1	104	10	
Verteilung	1.000	102		I
Verstärkung (x10 <sup>6</sup> )	1.000	10 <sup>2</sup>	106	
Selektion	1	102	106	3. Zyklus
Verdünnung (x10 <sup>-5</sup> )	1	102	10	
Verteilung	1.000	1		i
Verstärkung (x10 <sup>6</sup> )	1.000°	1*	106	
Selektion eines Klons	1	1	106	4. Zyklus

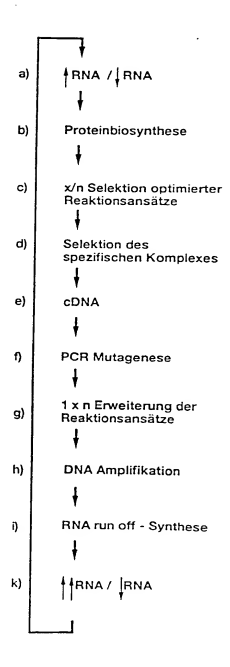
<sup>\*</sup> Poisson - Verteilung

Mutagenese und Amplifikationsstrategie zum "Schmelzen" von Quasi Spezies Verteilungen

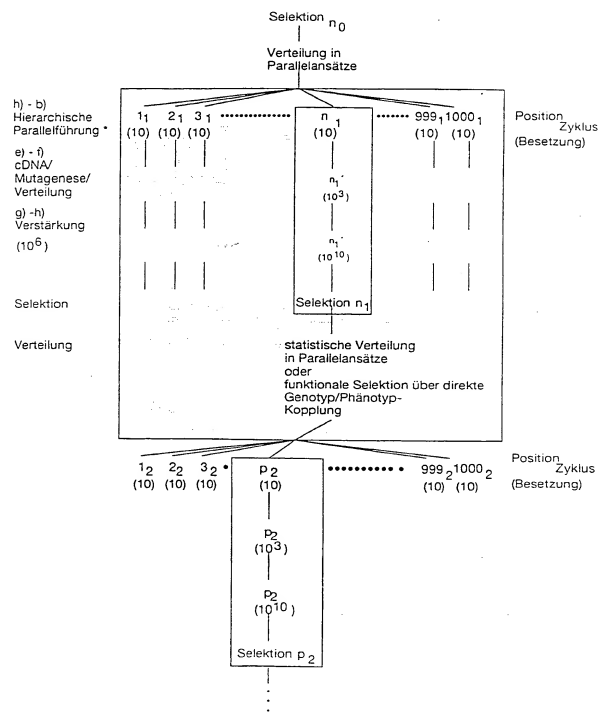


### **ERSATZBLATT**

# Zyklische Produktoptimierung



### Hierarchische Parallelführung und Selektion



Durchmusterung des selektierten Mutantenspektrums

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP92/00840

	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	2422 2442	
	.Cl <sup>5</sup> : C12Q 1/68; C12N 15/10;		
	to International Patent Classification (IPC) or to bo	th national classification and	IPC
	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
	- 5	,,	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are	included in the fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practic	cable, search terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant pa	ssages Relevant to claim No.
Α	SCIENCE		1
:	volume 249, 3 August 199 pages 505 - 510;	00, LANCASTER, PA U	S
	C. TUERK ET AL.: "System	matic evolution of	ligands
	by exponential enrichmer	t: RNA ligands to	3
	bacteriophage T4 DNA pol (cited in the application		
	see the whole document	,	
А	BERICHTE DER BUNSEN-GESELLSO	HAFT FÜR	1
	PHYSIKALISCHE CHEMIE		
1	volume 89, 1985, WEINHEI pages 658 - 667;	M, DE	
	M. EIGEN : "Macromolecul	ar evolution : dyna	amical
	ordering in sequence spa see the whole document,	ce"	
i	abstract and "Conclusion	s"	
Α	NATURE -		1
	volume 344, 29 March 199	O, LONDON GB	1
	pages 467 - 468;		
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family	annex.
	alegories of cited documents:	"T" later document published	after the international filing date or priority
to be of p	t defining the general state of the art which is not considered articular relevance	the principle or theory u	vith the application but cited to understand nderlying the invention
." documen	cument but published on or after the international filing date I which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or can	elevance; the claimed invention cannot be not be considered to involve an inventive
special re	istablish the publication date of another citation or other ason (as specified)	"Y" document of particular r	is taken alone elevance: the claimed invention cannot be
meaus	referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or mo	in inventive step when the document is reother such documents, such combination
document the priori	published prior to the international filing date but later than ly date claimed	being obvious to a person "&" document member of the	n skilled in the art
ate of the ac	tual completion of the international search	Date of mailing of the intern	
	ıgust 1992 (13.08.92)	16 September 19	•
ame and ma	iling address of the ISA/		,
	pean Patent Office	Authorized officer	
csimile No.		Telephone No.	
m PCT/ISA	/210 (second sheet) (July 1992)		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

International application No.

PCT/EP92/00840

D.L.ROBERTSON ET AL.: "Selection in vitro of an RNA enzyme that specifically cleaves single-stranded DNA" see the whole document  A GENE.  volume 82, 1989, AMSTERDAM NL pages 83 - 87; G.F. JOYCE: "Amplification, mutation and selection of catalytic RNA" see the whole document  A EP, A, 0285123 (SUOMEN SOKERI OY) 5 October 1988 see page 7, line 50 - page 8, line 14; claims  P,X  WO, A, 9105058 (KAWASAKI G.) 18 April 1991 see page 24, line 37 - page 7, line 21 see page 24, line 36 - page 25, line 11; claims  E WO, A, 9202536 (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF COLORADO) 20 February 1992 see the whole document in particular page 2, line 30 - page 15, line 11, page 40, line 6 - page 41, line 2 and claims	Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
volume 82, 1989, AMSTERDAM NL pages 83 - 87; G.F. JOYCE: "Amplification, mutation and selection of catalytic RNA" see the whole document  A EP, A, 0285123 (SUOMEN SOKERI OY) 5 October 1988 see page 7, line 50 - page 8, line 14; claims  P,X  WO, A, 9105058 (KAWASAKI G.) 18 April 1991 see page 2, line 37 - page 7, line 21 see page 24, line 36 - page 25, line 11; claims  E WO, A, 9202536 (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF COLORADO) 20 February 1992 see the whole document in particular page 2, line 30 - page 15, line 11,		D.L.ROBERTSON ET AL.: "Selection in vitro of an RNA enzyme that specifically cleaves single-stranded DNA"	
P,X  WO, A, 9105058 (KAWASAKI G.) 18 April 1991 see page 2, line 37 - page 7, line 21 see page 24, line 36 - page 25, line 11; claims  WO, A, 9202536 (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF COLORADO) 20 February 1992 see the whole document in particular page 2, line 30 - page 15, line 11,	A	volume 82, 1989, AMSTERDAM NL pages 83 - 87; G.F. JOYCE : "Amplification, mutation and selection of catalytic RNA"	
see page 2, line 37 - page 7, line 21 see page 24, line 36 - page 25, line 11; claims  E WO, A, 9202536 (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF COLORADO) 20 February 1992 see the whole document in particular page 2, line 30 - page 15, line 11,	Α .	EP, A, 0285123 (SUOMEN SOKERI OY) 5 October 1988 see page 7, line 50 - page 8, line 14; claims	1
COLORADO) 20 February 1992 see the whole document in particular page 2, line 30 - page 15, line 11,	P,X	see page 2, line 37 - page 7, line 21	
	E	COLORADO) 20 February 1992 see the whole document in particular page 2, line 30 - page 15, line 11,	1,8

### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. EP SA 9200840 59019

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 13/08/92

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP-A-0285123	05-10-88	JP-A-	1020089	24-0	1-89
WO-A-9105058	18-04-91	AU-A- EP-A-	6537390 0494955		14-91 17-92
WO-A-9202536	20-02-92	AU-A-	8498091	02-0	3-92

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 92/00840

I. KLASS	IFIKATION DES ANM	ELDUNGSGEGENSTANDS (bei meh	reren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)	ó
		dassifikation (IPC) oder nach der nation		
	1. 5 C12Q1/68		C12P21/00	
II. RECHI	ERCHIERTE SACHGE	BIETE		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		Recherchiert	er Mindestprüfstoff 7	
Klassifik	ationssytem		Klassifikationssymbole	· · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Int.K1	. 5	C12Q ; C12N		
				_
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfste unter die recherch	off gehörende Veröffentlichungen, soweit diese ierten Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	
III. EINSC	HLAGIGE VEROFFE			
Art.º	Kennzeichnung der	Veröffentlichung $^{11}$ , soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr.13
A	SCIENCE. Bd. 249, Seiten 5	3. August 1990, LANG	CASTER, PA US	1
	C.TUERK by expon bacterio in der A	ET AL.: 'Systematic e lential enrichment: Rh phage T4 DNA polymera unmeldung erwähnt s ganze Dokument	NA ligands to	
A	PHYSIKAL Bd. 89, Seiten 6 M.EIGEN: ordering siehe da	DER BUNSEN-GESELLSCH ISCHE CHEMIE 1985, WEINHEIM,DE 58 - 667; 'Macromolecular evol in sequence space' s ganze Dokument, bes fassung und "Conclusi	ution: dynamical	1
			<b>-/</b>	
"A" Ver defi "E" titler ten name and "O" Ver eine bezz "P" Vern turm lich titler titler turm lich titler turm lich titler titler turm lich titler	röffentlichung, die den a iniert, aber nicht als bes eres Dokument, das jedo nalen Anmeidedatung ver öffentlichung, die geeigt ifelhaft erscheinen zu la liichungsdatum einer an- nten Veröffentlichung beren besonderen Grund i röffentlichung, die sich a e Benutzung, eine Ausst ieht offentlichung, die vor de i, aber nach dem beansp it worden ist	net ist, einen Prioritätsanspruch ssen, oder durch die das Veröf- deren im Recherchenbericht ge- elegt werden soll oder die aus einem angegeben ist (wie ausgeführt) suf eine mündliche Offenbarung, ellung oder andere Maßnahmen em internationalen Anmeldeda- ruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem ir meldedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit der Anmeldung nicht kollidier Verständnis des der Erfindung zugrundeli oder der ihr zugrundeliegenden Theorie au "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfindung kann nicht als neu oder auf keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfindung kann nicht als auf erfinderis ruhend betrachtet werden, wenn die Veröfentlichung von des naderen Veröffentlich gorie in Verbindung gebracht wird und die einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben f	offentlicht worden t, sondern nur zum egenden Prinzips igegeben ist ng; die beanspruch- erfindenischer Tätig- ng; die beanspruch- cher Tätigkeit be- fentlichung mit nungen dieser Kate- ise Verbindung für Patentfamilie ist
Patricia des V			Absendedatum des internationalen Recherc	henberichts
		JST 1992	1 6. 09. 92	
International	e Recherchenbehörde EUROPAIS	CHES PATENTAMT	Unterschrift des bevollmachtigten Bedienst  LUZZATTO E.R.	eten -//

Art ° !	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
<b>A</b>	NATURE.  Bd. 344, 29. März 1990, LONDON GB  Seiten 467 - 468;  D.L.ROBERTSON ET AL.: 'Selection in vitro of an RNA enzyme that specifically cleaves single-stranded DNA' siehe das ganze Dokument	1
<b>A</b>	GENE.  Bd. 82, 1989, AMSTERDAM NL  Seiten 83 - 87;  G.F.JOYCE: 'Amplification, mutation and selection of catalytic RNA' siehe das ganze Dokument	1
	EP,A,O 285 123 (SUOMEN SOKERI OY) 5. Oktober 1988 siehe Seite 7, Zeile 50 - Seite 8, Zeile 14; Ansprüche	1
, x	WO,A,9 105 058 (KAWASAKI G.) 18. April 1991 siehe Seite 2, Zeile 37 - Seite 7, Zeile 21 siehe Seite 24, Zeile 36 - Seite 25, Zeile 11; Ansprüche	1,8
	WO,A,9 202 536 (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF COLORADO) 20. Februar 1992 siehe das ganze Dokument besonders Seite 2, Zeile 30 - Seite 15, Zeile 11, Seite 40, Zeile 6 - Seite 41, Zeile 2 und Ansprüche	1,8

Formblatt PCT/ISA/210 (Zmatzhogen) (Jmanr 1985)

# ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

ΕP 9200840 SA 59019

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

13/08/92

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-0285123	05-10-88	JP-A-	1020089	24-01-89
WO-A-9105058	18-04-91	AU-A- EP-A-	6537390 0494955	28-04-91 22-07-92
WO-A-9202536	20-02-92	AU-A-	8498091	02-03-92

This Page Blank (uspto)